This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

ANTI-INFLAMMATORY AGENT

Patent number:

JP7300421

Publication date:

1995-11-14

Inventor:

YAMASHITA EIJI

Applicant:

ITANO REITOU KK

Classification:

- international:

A61K35/56; A61K7/00; A61K31/21; A61K31/23; A61K31/235; A61K31/24; A61K31/60; A61K3

- european:

Application number: JP19940126722 19940428

Priority number(s):

Abstract of JP7300421

PURPOSE:To obtain an anti-inflammatory agent having stability of an active ingredient higher than that of a conventional anti-inflammatory agent blended with astaxanthin, being expected to have higher effect, capable o lightening adverse effect of other anti-inflammatory agents and medicine components.

CONSTITUTION:An anti-inflammatory agent comprises a diester of astaxanthin, preferably a fatty acid diester of glycerophosphoric acid diester of astaxanthin. The diesters are extracted from a krill. When the diesters are idea by using a high-performance liquid chromatography, a column of RPC Microbondapach NH2 made of Waters In (deltamm. i. dX-10mm) is used and n-hexane:2-propanolmethanol=75:15 is used for a mobile phase. In the case making the diester flow at 2m/minute flow rate and observing absorption at 470nm by an ultraviolet light and vis light absorption spectrum detector, the diesters having a retention time providing the maximum peak in the rang 0.5-2.5 minute are preferable. When the diesters are blended with an aspirin preparation, adverse effects are lightened and an aspirin acid agent having increased effect can be obtained.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-300421

(43)公開日 平成7年(1995)11月14日

A 6 1 K 35/56 A B E 7431-4C 7/00 31/21 9455-4C 31/23 9455-4C 審査請求 未請求 請求項の数7 書面 (全 11 頁) 最終頁 (21)出願番号 特願平6-126722 (71)出願人 591265954 イタノ冷凍株式会社 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次 徳島県徳島市北矢三町 3 - 5 - 46 - 66島県徳島市北矢三町 3 - 5 - 46 -	示箇所
31/21 9455-4C 31/23 9455-4C 31/235 9455-4C 第査請求 未請求 請求項の数 7 書面 (全 11 頁) 最終頁 (21)出願番号 特願平6-126722 (71)出願人 591265954 イタノ冷凍株式会社 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33-2 (72)発明者 山下 栄次	
31/23 9455-4C 31/235 9455-4C 審査請求 未請求 請求項の数 7 書面 (全 11 頁) 最終頁 (21)出願番号 特願平6-126722 (71)出願人 591265954 イタノ冷凍株式会社 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次	
31/235 9455-4C 審査請求 未請求 請求項の数7 書面 (全 11 頁) 最終頁 (21)出願番号 特願平6-126722 (71)出願人 591265954 イタノ冷凍株式会社 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次	
審査請求 未請求 請求項の数7 書面 (全 11 頁) 最終頁 (21)出願番号 特願平6-126722 (71)出願人 591265954 イタノ冷凍株式会社 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次	
(21) 出願番号 特願平6-126722 (71) 出願人 591265954 イタノ冷凍株式会社 (22) 出願日 平成6年(1994)4月28日 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次	
(22) 出願日 平成6年(1994)4月28日 荷島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次	に続く
(22)出願日 平成6年(1994)4月28日 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72)発明者 山下 栄次	
(22) 出願日 平成 6 年(1994) 4 月28日 徳島県鳴門市瀬戸町明神字弐軒家33 2 (72) 発明者 山下 栄次	
(72)発明者 山下 栄次	番地の
徳島県徳島市北矢三町3-5-46-	
	301
i i	

(54) 【発明の名称】 抗炎症剤

(57)【要約】

【構成】アスタキサンチンジエステル類を含有すること を特徴とする抗炎症剤。

【効果】本発明の抗炎症剤は、有効成分としてアスタキサンチンのジエステル類を配合することにより従来のアスタキサンチンを配合した抗炎症剤よりも有効成分の安定性が高く、より高い効果が期待でき、また他の抗炎症剤や薬品成分の副作用も軽減する抗炎症剤を提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】アスタキサンチンのジエステル類を配合することを特徴とする抗炎症剤。

(請求項2) オキアミから抽出されたアスタキサンチンのジエステル類を配合することを特徴とする抗炎症剤。

【請求項4】アスタキサンチンのジエステル類のジエステル類が、脂肪酸ジエステル類、グリセロリン酸ジエステル類より選択される同種または異種のエステルより構成されるアスタキサンチンのジエステル類を配合するこ 20とを特徴とする抗炎症剤。

【請求項5】アスタキサンチンのジエステル類のジエステル類が、エイコサペンタエン酸(EPA)、ドコサヘキサエン酸(DHA)、リノール酸、リノレン酸、アラキドン酸、オレイン酸、パルミチン酸、ステアリン酸から選択される同一または異種の脂肪酸のより構成されるアスタキサンチンの脂肪酸ジエステル類を配合することを特徴とする抗炎症剤。

【請求項6】アスタキサンチンのジエステル類を配合することを特徴とする副作用を持つ医薬品の副作用防止方 30 法及び副作用を軽減した医薬品。

【請求項7】アスタキサンチンのジエステル類を配合することを特徴とするアスピリンの効果を増大させ、かつアスピリンの副作用を軽減したアスピリン製剤。

【発明の詳細な説明】

[001]

【産業上の利用分野】本発明は特殊なアスタキサンチン 誘導体を含有する抗炎症剤に関する。

[002]

【従来の技術】アスタキサンチンの単体またはアスタキ 40 サンチンの一部のエステル誘導体を抗炎症剤として用いることはすでに公知となっている。例えば特開平2-49091ではアスタキサンチン、アスタキサンチンのオレイン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステルなどのアスタキサンチンのモノエステルを抗炎症剤の有効成分としている。

【003】しかしこれらのアスタキサンチンの単体やアスタキサンチンのモノエステルは、空気中の酸素による酸化分解を受けやすく物理的安定性が悪く抗炎症剤の製造工程や製剤の保存期間中に経時的に分解され有効性を

失括してしまう。

【004】またアスタキサンチンの単体やモノエステル体は腸管や皮膚から生体内に吸収されにくいという欠点があった。

2

【005】またアスタキサンチンの公知のモノエステルは高価であり汎用の抗炎症剤としては使いにくいという欠点があった。

【006】一方、現在多くの医薬品がその副作用の問題で円滑な使用を制限されているが、医薬品の副作用を軽減するには副作用のない新薬の開発ぐらいしか有効な手段がなく、この方法だと膨大な開発費用と時間が必要になるという問題があった。

【007】また、アスピリンは現在抗炎症剤として最も 汎用されている成分のひとつであるが、アスピリンを配 合した製剤を服用すると食欲不振、胸やけ、胃痛、悪 心、嘔吐、消化管出血、耳鳴り、難聴、めまい、頭痛、 興奮、過呼吸、代謝性アシドーシス、発疹、浮腫、鼻炎 様症状、結膜炎、剥脱性皮膚炎、脳疾患、ライ症候群等 の副作用を生じることがあり、使いにくいという問題が あった。

[008]

【発明が解決しようとする問題点】本発明の目的は物理的に安定で、腸管や皮膚から吸収されやすく、安価に入手可能なアスタキサンチンのジエステル体を主成分とする抗炎症剤を提供すること。及びアスタキサンチンのジエステル体を配合することを特徴とする副作用の軽減された医薬品及びアスピリン製剤を提供するものである。

[009]

【課題を解決するための手段】斯かる事情にかんがみ本 発明者らは製造工程や経時的にも安定で、腸管や皮膚か ら吸収されやすく、安価に入手可能なアスタキサンチン の誘導体を開発すべく鋭意検討を重ねた結果、アスタキ サンチンのジエステル誘導体類がこれらの条件を満たし 抗炎症剤の有効成分として優れた効果を示すことを見い だし、またこれらのジエステルをアスピリン製剤等の副 作用が問題になっている医薬品類に配合するとその医薬 品の副作用が軽減されることを見いだした。またこれら の効果は特定のHPLC条件で分取されるアスタキサン チンジエステルやオキアミ抽出のアスタキサンチンジエ ステルが特に有効であることを見いだし本発明を完成し た。即ち本発明はアスクキサンチンのジエステル誘導体 類を有効成分とすることを特徴とする抗炎症剤と副作用 を軽減した医薬品を提供するものである。以下、本発明 を更に詳細に説明する。

【010】本発明のアスタキサンチンのジエステルを構成するアスタキサンチンとは3, 3 -ジヒドロキシー β , β -カロテンー4, 4 -ジオン又はその立体異性体である。

酸化分解を受けやすく物理的安定性が悪く抗炎症剤の製 【011】このアスタキサンチンの立体異性体には(3 造工程や製剤の保存期間中に経時的に分解され有効性を 50 R, 3'R) -アスタキサンチン、(3R, 3'S) -

アスタキサンチン、及び(35,3'S)-アスタキサ ンチンがあるが本発明にはそのいずれの立体異性体も使 用できる。

【012】本発明の請求項1から7のアスタキサンチン*

*のジエステル類とは、ジエステル構造を取り得る物質で あれば特に限定されないが、その具体例としては以下の 構造式からなるものがある。

[013]

【014】A、Bは、-OR(Rは炭素数1以上50以 下の炭化水素類)、グリシン、アラニン等のアミノ酸エ ステル類、酢酸エステル、クエン酸エステル等のカルボ ン酸エステル及びその塩類、又はリン酸エステル、硫酸 エステル等の無機酸エステル類及びその塩類、グルコシ ド等の糖エステル (配糖体) 類、又は高度不飽和脂肪 酸、不飽和脂肪酸又は飽和脂肪酸から選択される脂肪酸※ ※エステル類、糖脂肪酸エステル類、グリセロ糖脂肪酸エ ステル類、スフィンゴ糖脂肪酸エステル類、グリセロ脂 肪酸エステル類、グリセロリン酸エステル類等から選択 される同種又は異種のジエステルより構成される。

【015】本発明のアスタキサンチンのグリセロリン酸 のジエステルとは以下の構造式を有する。

[016]

【017】(A, Bはオレイン酸エステル、パルミチン 酸エステル、ステアリン酸エステル等の脂肪酸エステル 類又は以下の構造式を有するグリセロリン酸エステル類★

★より選択される。)

[0 1 8]

【019】 (Rは水素又はDHA、EPA、リノール 酸、リノレン酸、アラキドン酸等の高度不飽和脂肪酸、 不飽和脂肪酸又は飽和脂肪酸から選択される脂肪酸類か ら選択される。Xは水素又はコリン、エタノールアミ ン、セリン、イノシトールより選択される。)

【020】これらのアスタキサンチンのジェステル類の 可能な抗炎症剤の原料として特に適しているアスタキサ ンチンのジエステル類としては、アスタキサンチンの脂 肪酸エステル類およびアスタキサンチンのグリセロリン 酸のジエステルがある。

【021】アスタキサンチンの脂肪酸ジエステルのうち 特に抗炎症剤として有効なものの例としては、アスタキ サンチンジラウリン酸エステル、アスタキサンチンジミ リスチン酸エステル、アスタキサンチンジペンタデカン 酸エステル、アスタキサンチンジパルミチン酸エステ ル、アスタキサンチンジパルミトオレイン酸エステル、 50 ン酸エステル、アスタキサンチンジエイコサペンタエン

CH2 OPOa X CH, OCOR アスタキサンチンジへプタデカン酸エステル、アスタキ サンチンジエライジン酸エステル、アスタキサンチンジ リシノール酸エステル、アスタキサンチンペトロセリン 酸エステル、アスタキサンチンパクセン酸エステル、ア スタキサンチンエレオステアリン酸エステル、アスタキ サンチンプニシン酸エステル、アスタキサンチンリカン 内、安定性が良好でかつ価格が安価で比較的容易に入手 40 酸エステル、アスタキサンチンパリナリン酸エステル、 アスタキサンチンガドール酸エステル、アスタキサンチ ン5-エイコセン酸エステル、アスタキサンチン5-ド コセン酸エステル、アスタキサンチンセトール酸エステ ル、アスタキサンチンエルシン酸エステル、アスタキサ ンチン5、13-ドコサジエン酸エステル、アスタキサ ンチンセラコール酸エステル、アスタキサンチンデセン 酸エステル、アスタキサンチンステリング酸エステル、 アスタキサンチンドデセン酸エステル、アスタキサンチ ンジオレイン酸エステル、アスタキサンチンジステアリ

酸エステル、アスタキサンチンジドコサヘキサエン酸エ ステル、アスタキサンチンジリノール酸エステル、アス タキサンチンジリノレン酸エステル、アスタキサンチン ジアラキドン酸エステル等のアスタキサンチン脂肪酸エ ステル類がある。

【022】アスタキサンチンジグリセロリン酸エステル 類の例としてはアスタキサンチンジグリセロリン酸エス テル、アスタキサンチングリセロリン酸パルミチン酸、 アスタキサンチングリセロフォスファチジルコリンパル ミチン酸、アスタキサンチングリセロフォスファチジル 10 者の研究により、以下の条件の高速液体クロマトグラム コリンDHA、アスタキサンチングリセロフォスファチ ジルイノシトールパルミチン酸、アスタキサンチングリ セロフォスファチジルイノシトールDHA、アスタキサ ンチングリセロフォスファチジルイノシトールリノール 酸、アスタキサンチングリセロフォスファチジルコリン リノール酸等がある。

【023】本発明のアスタキサンチンジエステルはアス タキサンチンを持つ生物由来の天然のアスタキサンチン ジエステル含有物を使用することもできる。これら天然 由来のアスタキサンチンジエステル含有物の例として は、例えばファフィア等の酵母類、ヘマトコッカス等の 藻類、フクジュソウ等の種子植物、サンゴ等の空腸動 物、オキアミ、エビ、カニ等の甲殻類等から抽出された アスタキサンチンのジエステル体があるが価格が安価で 臭いが少なく薬理活性効果のすぐれているオキアミ由来 のアスタキサンチンジエステルが特に有用である。

【024】本発明の請求項2のオキアミとは軟甲亜綱に 属するオキアミ目の甲殻類またはその抽出物であればよ い。オキアミの例としては、通称、オキアミ、南極オキ アミ、またはクリル (Krill) と呼ばれるエウファ 30 シアセア スペルバ (またはエウファシア スペルバ) やエウファシアセア ニクチファネス、エウファシアセ ア ネマトスセリス、エウファシアセア パシフィカ等 があるが、中でも南極オキアミは、安価に大量に捕獲で きることから本発明に利用するオキアミとして特に適し ている。

【025】本発明の請求項2のアスタキサンチンのジエ ステルはオキアミの凍結物、煮物、蒸物、乾燥物、粉砕 物等の抽出物も利用できる。

アスタキサンチンの抽出法、濃縮法、精製法等は特開平 3-4884及び特開平2-49091に記述されて いる遊離型のアスタキサンチン等の天然カロテノイドの 抽出法を利用することもでき、また従来の天然物からの 油溶成分の抽出法も利用できる。

【027】例えば、ジエステル型アスタキサンチンが油 溶性物質であることから、必要に応じそれらの天然物を アセトン、アルコール、酢酸エチル、ペンゼン、クロロ ホルム等の油溶性有機溶媒でアスタキサンチン含有成分 を抽出し有害な有機溶媒を常法により除去してジエステ 50 成。クロラムフェニコール、テトラサイクリン、ストレ

ル型のアスタキサンチン濃縮物が得られるが、その抽出 方法は特に限定されない。またこれらを第十二改正日本 薬局法 (廣川書店、1991) 及び第六版食品添加物公 定書解説書(廣川書店、1992)に掲載された既存の 乳化剤で乳化させて使用することもできる。

б

【028】本発明者らの研究によるとこれら天然抽出物 中の全アスタキサンチンにおけるアスタキサンチンジェ ステルの存在比率が低いと本発明の目的とする十分な安 定性及び抗炎症効果を発揮することができない。本発明 (HPLC) 法で測定する時、本発明に使用できる天然 抽出物はアスタキサンチンジエステルのピーク面積の比 率が、全アスタキサンチンの30%以上含有する抽出物 でなければならない。

【029】詳しくはウォーターズ社製マイクロホンダパ ックNH2 (8mm. i. dx100mm) のカラムを 使用し、移動相にn-ヘキサン:2-プロパノール:メ タノール=75:15:15を用いて、流速2m1/m in. で移動相を流した時、紫外可視吸収スペクトル検 20 出器で470 n m の吸収を観測した場合、保持時間が0 分以上から5分以下のアスタキサンチン及びその誘導体 のピーク面積の合計を100%とした時のアスタキサン チンのジエステル体のピーク面積の比率を求めた時、全 アスタキサンチンピーク面積の30%以上含有する抽出 物でなければならない。

【030】また、本発明者らの研究によると上記と同一 のHPLC条件により保持時間0. 5分から2分30秒 までに極大ピークのあるアスタキサンチンのジエステル 類は、アスタキサンチン単体及びアスタキサンチンのモ ノエステル誘導体よりも、安価に大量に入手でき、安定 性も高く抗炎症剤及びアスピリンの副作用軽減剤の原料 としてすぐれている。

【031】本発明のアスタキサンチンのジエステルとし て、上記のHPLC条件を満たす市販のアスタキサンチ ンジエステル含有抽出物が使用できる場合もあり、その 例としてはイタノ冷凍株式会社製のAstax(アスタ ックス)、オキアミオイル等があるがこれに限定されな ζý.

【032】本発明の請求項6のアスタキサンチンのジエ 【026】本発明の請求項2のオキアミのジエステル型 40 ステルが副作用軽減効果を発揮しうる、副作用のある医 薬品とその副作用の例としては以下のような医薬品とそ の副作用がある。

> 【033】例えばヒドロコルチゾン等のステロイド性抗 炎症薬の副作用である催奇形成及び消化器障害。アスピ リン、フェニルプタゾン、インドメタシン、メフェナム 酸、イププロフェン等の非ステロイド性抗炎症薬の副作 用である消化器障害。AZT等の抗エイズ薬の副作用で ある神経障害及び血液障害。ナイトロジェンマスタード 等の抗悪性腫瘍薬の副作用である骨髄障害及び催奇形

プトマイシン、カナマイシン等の抗生物質の副作用であ る骨髄障害、催奇形成、肝障害、神経症害。クロルプロ マジン、レセルピン等の抗精神病薬の副作用である神経 障害及び血液障害等がある。

【034】本発明の抗炎症剤に配合するアスタキサンチ ンのジエステルの抗炎症剤への配合量はそのアスタキサ ンチンのジエステル類の精製度、純度により異なるが抗 炎症剤中のこれらアスタキサンチン誘導体類が純品換算 で0.001%重量以上になるよう添加すればよい。

【035】アスタキサンチンジエステルの副作用のある 医薬品及びアスピリン製剤への配合量は副作用のある医 薬品1molに対してアスタキサンチンのジエステルを 0.01mol以上添加した配合比率で製剤化する。例 えばアスピリンの場合はアスピリンアルミニウム1mo 1に対しアスタキサンチンのジエステルを純品換算で 0.01mol以上添加して医薬品を製剤化すれば良 .41

【036】本発明の抗炎症剤の剤形は歯磨き、うがい 薬、トローチなどの口腔用剤類、浴用剤類、シャンプ 一、リンス、ヘアトニック、ヘアクリーム、養毛剤、育20 の薬理効果にはなんら影響しない。 毛剤、頭皮用剤等の頭皮毛髪用剤類、クリーム、化粧 水、乳液、リップクリーム、パック等の化粧品類、錠 剤、カプセル、ソフトカプセル等の医薬品類、健康食品 類、及び点眼薬、軟膏、塗薬、パップ剤などの抗炎成分 の添加可能なすべての剤形をとることができる。

【037】本発明の抗炎症剤に既存の抗炎症成分または 消炎成分を併用又は混用すると抗炎症作用の相乗効果が 発揮できるのでこれら既存の抗炎症成分または消炎成分 をアスタキサンチンのジエステルと併用または混用する ことができる。これは既存の抗炎症剤とアスタキサンチ 30 ンのジエステルの抗炎症作用が異なる生理機構により作 用する理由によるものと考えられる。

【038】これらの相乗効果の発揮し得る消炎成分とし てはアニリン誘導体型消炎剤、サリチル酸誘導体型消炎 剤、ピラゾロン誘導体型消炎剤、インドメタシン系消炎 剤、メフェナム酸系消炎剤、抗痛風剤、鎮けい剤、鎮咳 剤、去たん剤、気管支拡張剤、呼吸機能改善剤、抗ヒス タミン剤、抗アレルギー剤、好炎酵素剤等がある。

【039】本発明のアスタキサンチンのジエステルを配 合した抗炎症剤には安定剤として抗酸化能を持つ物質を 40 添加することができ、例えばビタミンA ビタミンB、 ビタミンC、ビタミンE及びこれらのビタミン誘導体、 アスタキサンチンの単体、アスタキサンチンモノエステ ル、システイン、グルタチオン、グルタチオンベルオキ シターゼ、クエン酸類、リン酸類、ポリフェノール類、 核酸類、漢方薬類、海草類、無機物及び日本薬局法に抗 酸化機能を保持する記述がある既存の抗酸化剤より選択 される一種又は二種以上の混合物を併用して添加するこ ともできる。

【040】本発明の抗炎症剤に配合するアスタキサンチ 50 アスタキサンチンジエステルはこれに限定されるもので

ンジエステル体及びアスタキサンチンのモノグセロリン 酸誘導体として、アスタキサンチンのジエステル誘導体 およびアスタキサンチンのモノグセロリン酸誘導体の蛋 白質結合体を使用することもできる。

【041】本発明の抗炎症剤に配合するアスタキサンチ ンのジエステルの蛋白質結合体とはこれらの誘導体とプ ロテインとが結合したものであればよく特に限定されな

【042】本発明のアスタキサンチンの蛋白質結合体と はアスタキサンチンとプロテインとが結合したものであ ればよく例えばアクトミオシン結合型アスタキサンチン 等があるがこれに限定されない。

【043】本発明のアスタキサンチンのジエステル類 は、アスタキサンチンのモノエステル類よりも物理的安 定性の点ですぐれている。これはアスタキサンチンの持 つ2つのOH基が2つともエステル結合により空気酸化 に対して保護されているためであると考えられるが、生 体中では酵素によりエステル結合が加水分解されアスタ キサンチンの遊離体に変換されるためアスタキサンチン

【044】アスタキサンチンの単体及びアスタキサンチ ンのモノエステルは抗炎症剤の製造工程や保存期間中に 速やかに分解されアスタキサンチンの薬理作用を速やか に消失してしまうが、アスクキサンチンのジエステル体 は 遊離体よりもはるかに安定性が良好である。

【045】本発明のアスタキサンチンジエステル体には 必要に応じてゼラチン、油脂類、等の被膜剤で被膜した ものを使用することもできる。

【作用】本発明の抗炎症剤に添加されたアスタキサンチ ンジエステル類はアスタキサンチンの2つの水酸基がエ ステル結合により保護されているため物理的にアスタキ サンチンやアスタキサンチンのモノエステルよりも安定 性がよく製剤中で酸化分解されにくい。しかし生体中に 取り込まれると生体内酵素により速やかにアスタキサン チンに加水分解され分子内に持つ2つのケト基と水散基 の存在により生体組織中で極めて高いラジカルスカベン ジング作用を示し脂質ヒドロベルオキシド生成を抑制し 過酸化脂質の生成を防止することにより生体細胞の炎症 の回復、遅延、防止、及び薬品の副作用軽減に優れた作 用を安定して示すものと考えられる。

[047]

【実施例】以下、本発明を実施例、比較例により詳細に 説明するが本発明はこれらに限定されるものではない。

【048】実施例1

本発明に使用できるアスタキサンチンジ脂肪酸エステル (全重量中の総アスタキサンチンジエステル類濃度5. 3%重量、イタノ冷凍社製)のジエステルを構成する脂 肪酸組成の例を以下に示す。ただし本発明に使用できる

10

はない。(以下の実施例、比較例には特に指定のない限* *り本品を単にアスタキサンチンジエステルと略す。)

脂肪酸	脂肪酸組成比(重量%)
1 2 : 0	4. 2
·	
1 4 : 0	17.1
1 5 : 0	1 . 0
1 6 : 0	2 2 . 4
1.6:1 (n-7)	5.9
1 6 : 2	0.1
1 7 : 0	2.4
1 7 : 1	0.1
18:1 (n-9)	8.1
18:1 (n-7)	12.4
18:2 (n-6)	1. 7
18:3(n-3)	2. 0
18:4 (n-3)	2.2
2 0 : 1	0.1
2 0 : 2	0 . 1
20:3	0.1
20:5 (n-3)	7.6
2 2 : 1 (n - 9)	0.5
2 2 : 5	0 - 1
$2 \ 2 : 6 (n-3)$	4.4
2 4 : 1	0 . 1
その他	7.4

【049】比較例1

(安定性試験) 下記のアスタキサンチン及びその誘導体の98℃、30分の加熱処理後における安定性を比較し

た。過熱前を100%ととして過熱後の力価を百分率で表した。力価の測定はHPLC法によった。

アスタキサンチンジオレイン酸エステル

アスタキサンチンジエステル

		10	
	988	30分の加熱処理後の力価	
	3 0 C .	3 0 分の加熱処理後の万面	
ファカンサンチン(ル豊A出口)		m 0 a	
アスタキサンチン(化学合成品)		5 3 %	
		-	
アスタキサンチンモノパルミチン酸エステ	・ル	79%	
アスタキサンチンモノステアリン酸エステ	- ル	73%	
アスタキサンチンモノオシイン酸エステル	,	77%	
アスタキサンチンジパルミチン酸エステル	,	93%	
		~ ~ ·	
アスタキサンチンジステアリン酸エステル	,	95%	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	0 0 70	

·93%

9 4 %

【050】比較例2

(カラギーナン誘発性足浮腫に対する抗炎症効果) マウ スの左足に30マイクロリットル生理食塩水を、右足に 2%カラギーナンを含む同量の生理食塩水を皮下投与し 化を4時間後に測定した。コントロール区は、1m1の 0. 3%アルギン溶液を、実験群としてアスピリン30*

*0mg/kgと0.3%アルギン溶液、アスタキサンチ ンジエステル100mg/kgと0.3%アルギン溶液 及びアスピリン100mg/kgとアスタキサンチンジ エステル5mg/kgと0.3%アルギン溶液をそれぞ カラギーナン誘発性足浮腫を誘発させ、その足の体積変 20 れカラギーナン投与の1時間前に経口投与したマウスを 用いて測定した。

12

[051]

カラギーナン誘発性足浮腫による

ラットの足の体積増加率

コントロール 区	67%
アスピリン300mg/kg	4 7 %
投与区	
アスタキサンチンジエステル	50%
1 0 0 m g / k g 投 与 区	
アスピリン100mg/kg	4 3 %
とアスタキサンチンジエス	
テル5mg/kg投与区	

【052】比較例3

(アスピリンの副作用軽減効果)年齢29歳から53歳 の健康な男性100人を50人ずつ2つのグループに分 け、一方にコントロールとしてアスピリン10mg/k g体重を、他方に実験区としてアスピリン10mg/k g体重とアスタキサンチンジパルミチン酸エステル(純 度95%品) 5mg/kg体重を内容を知らせずにソフ トカプセルとして食後30分後に1日3回3日間経口投 与し食欲不振、胸やけ、胃痛、悪心、嘔吐、耳鳴り、難 50 【053】実施例2

聴、めまい、頭痛、興奮、過呼吸、発疹、浮腫、鼻炎様 症状、結膜炎、剥脱性皮膚炎等の副作用を試験開始時か ら試験終了後3日後までに生じたかどうかを聞き取り調 査した。どれか1つでも症状が出た場合は1点として各 区50人の合計点数をコントロール区と実験区で比較し たところ、コントロール区の50人の合計点数が57 点、実験区の合計が35点でアスタキサンチンジニステ ルのアスピリンの副作用軽減効果が確認された。

```
以下の処方により常法により消炎力ゼ薬を製造した。
          マレイン酸クロルフェラミン
                                       0.5%
          アセトアミノフェン
                                      20.5%
          無水カフェイン
                                       6.0%
          アセチルサリチル酸
                                      20.0%
          クエン酸カルペタペンタン
                                       3. 0%
          グアヤコールスルホン酸カリウム
                                      14.0%
          ハイプロピルセルロース
                                       9.0%
          ステアリン酸マグネシウム
                                       1.0%
          アスタキサンチンジエステル
                                      26.0%
【054】 実施例3
                             * *次の処方により常法により消炎胃腸薬を製造した。
          塩酸セトラキサート
                                      10%
          炭酸水素ナトリウム
                                      20%
          タカジアスクーゼ
                                      10%
          合成ヒドロタルサイト
                                      15%
          オウバク末
                                       5 %
          カンゾウ末
                                      10%
          アスタキサンチンジエステル
                                      30%
【055】実施例4
                            ※ ※次の処方に従い常法により消炎クリームを製造した。
          スクワラン
                                     10.0
          ステアリン酸
                                      8. 0
          ステアリルアルコール
                                      5. 0
          ミツロウ
                                      2. 0
          プロピレングリコールモノステアレート
                                      3. 0
          ポリオキシエチレンセチルエーテル
                                      1. 0
          アスタキサンチンジエステル
                                      3. 0
          プロピレングリコール
                                     12.0
          パラペン
                                      0.2
          香料
                                      0.5
          精製水
                                      残分
【056】実施例5
                            ★ ★次の処方に従い常法により消炎乳液を製造した。
          アボガド油
                                     10.0
          ベヘニルアルコール
                                      0.5
          ステアリン酸
                                      0.5
          グリセリン脂肪酸エステル
                                      1. 0
          ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル
                                      1. 0
          ポリオキシエチレンアルキルエーテル
                                      0.5
          アスタキサンチンジエステル
                                      3. 0
          プロピレングリコール
                                     10.0
          パラペン
                                      0. 2
          香料
                                      0.5
          精製水
                                      残分
【057】実施例6
                                健康食品を製造した。
次の処方に従い常法により抗炎症剤入りソフトカプセル
          EPA及びDHA含有魚油
                                       40%
          ゼラチン
                                       17%
          グリセリン
                                        5 %
          グリセリン脂肪酸エステル
                                        4 %
          ミツロウ
                                        3 %
          ピタミンE
                                        1 %
```

	15	
	アスクキサンチンジエステル	30%
【058】実施例7	* 康食品を製	造した。
次の処方に従い常法	たにより抗炎症剤入りタブレット状健*	
	ハイプロピルセルロース	9 %
	白糖	75%
	ステアリン酸マグネシウム	1 %
	ピタミンC	10%
	アスタキサンチンジエステル	5 %
【059】実施例8	※を製造した	•
次の処方に従い常復	により抗炎症剤入り顆粒状健康食品※10	
	乳糖	75%
	デンプン	9 %
	ビタミンC	4 %
	ビタミンE	1 %
	ゼラチン	1 %
In col memo	アスタキサンチンジエステル	10%
【060】実施例9	★した。	
以下の処力に使い常	≶法により抗炎症剤入り養毛剤を製造★	
	エタノール	60.0%
	ヒマシ油	4. 0
	レゾルシン	0.8
	メチルパラベン	0.1%
	トウガラシチンキ	0.5%
	αートコフェロール マスタナサンチンパーステル	0.5%
	アスタキサンチンジエステル	0.5%
	★本 倒1 - ↓	TA //
【0.6.1】 宝藤柳(1	精製水の一つ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	残分
【061】実施例1	0	残分
	0 ☆製造した。 対法により抗炎症剤入りシャンプーを☆	
	0	16.0%
	0 ☆製造した。 対法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド	16.0% 3.0%
	0 ☆製造した。 常法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩	16.0% 3.0% 0.5%
	0 ☆製造した。 ※法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウム-1-チオール-N-オキサイド	16.0% 3.0% 0.5% 1.0%
	0 ☆製造した。 法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5%
	0 ☆製造した。 ※法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウム-1-チオール-N-オキサイド	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5%
	0 ☆製造した。 *法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5%
	0 ☆製造した。 対法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウム - 1 - チオール - N - オキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5%
次の処方に従い、常 (062)実施例1	0 ☆製造した。 対法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウム - 1 - チオール - N - オキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5%
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0 ☆製造した。 *法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウム-1-チオール-N-オキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5%
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0 ☆製造した。 **法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミド ポリアクリル酸トリエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 たにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5%
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0 ☆製造した。 ***********************************	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0 ☆製造した。 **法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 はにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0 ☆製造した。 ***********************************	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分
次の処方に従い、常 【0 6 2】実施例1	0 ☆製造した。 **法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 **Eにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート 塩化ナトリウム アスタキサンチンジエステル 精製水	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分 1.4% 0.6% 1.5% 0.2% 1.0%
次の処方に従い、常 【062】実施例1 次の処方に従い常治 【063】実施例1	0 ☆製造した。 **法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 はにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート 塩化ナトリウム アスタキサンチンジエステル 精製水 精製水	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分 1.4% 0.6% 1.5% 0.2% 1.0%
次の処方に従い、常 【062】実施例1 次の処方に従い常治 【063】実施例1	0 ☆製造した。 **法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 **により抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート 塩化ナトリウム アスタキサンチンジエステル 精製水 2 た。	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 残分 1.4% 0.6% 1.5% 0.2% 1.0%
次の処方に従い、常 【062】実施例1 次の処方に従い常治 【063】実施例1	0 ☆製造した。 会法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 はにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート 塩化ナトリウム アスタキサンチンジエステル 精製水 2 た。 はにより抗炎症剤入り浴用剤を製造し 炭酸水素ナトリウム クエン酸	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 0.5% 1.4% 0.6% 1.5% 0.2% 1.0%
次の処方に従い、常 【062】実施例1 次の処方に従い常治 【063】実施例1	0 ☆製造した。 **試により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 はにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート 塩化ナトリウム アスタキサンチンジエステル 精製水 2 た。 はにより抗炎症剤入り浴用剤を製造し 炭酸水素ナトリウム クエン酸 ポリエチレングリコール	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 35.5%
次の処方に従い、常 【062】実施例1 次の処方に従い常治 【063】実施例1	0 ☆製造した。 会法により抗炎症剤入りシャンプーを☆ ラウリル硫酸トリエタノールアミン塩 ラウリン酸ジエタノールアミン塩 ジンクピリジニウムー1ーチオールーNーオキサイド アスタキサンチンジエステル 色素 香料 精製水 1 ◆た。 はにより抗炎症剤入りリンスを製造し◆ 塩化ステアリルジメチルベンジルアンモニウム ステアリルアルコール グリセリルモソステアレート 塩化ナトリウム アスタキサンチンジエステル 精製水 2 た。 はにより抗炎症剤入り浴用剤を製造し 炭酸水素ナトリウム クエン酸	16.0% 3.0% 0.5% 1.0% 0.5% 微量 0.5% 35% 1.4% 0.6% 1.5% 0.2% 1.0% 35.5% 38.0%

(10,	,		特別平 / 一 3 0 0 4 2 1
17		18	
α $ \vdash$ \Box	0.5%		
アスタキサンチンジエステル	25.0%		
色素	微量		
香料	2.0%		
【064】実施例13	*た。		
次の処方に従い常法により抗炎症剤入り歯磨きを製造し*			
第二リン酸カルシウム二水和物	45.0%		
カルボキシメチルセルロースナトリウム	0.5%		
カラギーナン	0.5%		
グリセリン	10.0%		
ソルビトール	10.0%		
サツカリンナトリウム	0.1%		
ラウリル硫酸ナトリウム	2.0%		
塩化ナトリウム	2.0%		
lpha $-$ トコフェロール	0.5%		
アスタキサンチンジエステル	1.0%		
防腐剤	0.1%		
香料	0.5%		
精製水	残分		
【065】実施例14 20	※した。		
次の処方に従い常法により抗炎症剤入りうがい液を製造※			
エチルアルコール	35.0%		
グリセリン	14.0%		
lpha $-$ トコフェロール	0.5%		
アスクキサンチンジエステル	1.0%		

【066】比較例4

(アスタキサンチンジエステルの物性) 本発明に使用で イルを高速液体クロマトグラムを用いて以下の条件で測 定したところ、アスタキサンチンジエステルの極大ピー クの保持時間が1分45秒であり、またアスタキサンチ ン類の全面積に対する面積比が61.2%であった。こ れに対し従来のアスタキサンチン及びアスタキサンチン のモノエステルを同じ条件で測定するとアスタキサンチ ンは3分01秒、アスタキサンチンジエステルは2分1 0秒に極大ピークが得られアスタキサンチンジエステル 類と明確に分離できる。

香料

精製水

【067】高速液体クロマトグラムの測定条件;ウォー 40 ターズ社製RPCマイクロボンダパックNH2(8m m. i. d x 1 0 0 mm) のカラムを使用し、移動相に n-ヘキサン:2-プロパノール:メタノール=75: 15:15を用いて、流速2m1/min. で移動相を 流した時、紫外可視吸収スペクトル検出器で470nm の吸収を測定した。

【068】比較例5

(外用による過酸化脂質抑制作用) チャールズリバー (CRT) ICRヌードマウスを2群に分け、一方の群

には試験区として下表に示す前記実施例のイタノ冷凍社 製アスタキサンチンジエステル含有抗炎症組成物各1. きるイタノ冷凍社製アスタキサンチンジエステル含有オ 30 0gを2x4cmのコットン製ガーゼに均一に塗布し2 0個体のマウスの背側の一定場所に固定した。他の一群 にはコントロールとして前記実施例よりアスタキサンチ ンジエステルのみを除いた組成物を同様に固定し1日1 回同時間に新しいものと交換しそれを14日間継続し た。又このガーゼ交換の前に炎症促進物質として脂質過 酸化反応開始剤である2、2′-アゾピス(2-アミジ ノプロパン)ジヒドロクロライド(以下AAPHと略 す) 3%(W/V) 濃度水溶液2m1を前記と同じサイ ズのガーゼに染み込ませ1日1回全個体の同一場所に3 時間張り付けた。14日後マウスの背部試験箇所の表皮 中の過酸化脂質濃度(以下FBARSと略す)をチオパ ルピツール酸反応性物質測定法により測定し試験区とコ ントロールのTBARSの比率を求めその平均値を下表 にまとめた。この結果試験区である本発明の抗炎症剤を 張り付けたマウスの表皮のTBARSはコントロールに 比較し優位に低く表皮の炎症を防止することが示唆され た。この比較試験の結果により本発明の抗炎症剤の効果 が確認された。

0.1%

残分

[069]

抗炎症剤名 TBARS比(試験区/コントロール区)	_	19 		20
1. 対2. イン3. イン4. クリン4. クリン	_	抗炎症剤名 	TBARS比(試験区/コントロール区	()
货毛剂 0.42 幽磨き 0.51		クリーム	0.81	
始 磨き 0.51		乳 被	0.76	
		姓毛 剂	0.42	
うがい被(5%溶液) 0.55		歯 欝 さ	0.51	
		うがい液(5%溶液)	0.55	

【070】比較例6

(経口による過酸化脂質抑制作用)スプラグーダウレイ系ラットにAAPH10mg/kgを2%(W/V)水溶液として強制経口投与し試験区には前記実施例の健康食品及び消炎剤20mg/kgをコントロール区には実施例からアスタキサンチンジエステルを除いたものを経

口投与した。摂餌、給水は自由とした。18時間後に小腸のTBARSを測定し比較例1と同様に試験区とコントロール区の比を求めた。結果は次表に示す通り本発明の健康食品及び消炎剤に過酸化脂質抑制作用が認められ抗炎症効果が確認された。

[071]

				芒	化	防	ıt.	組	戍	70	名		т	H	Α	R	s	H	()	I I	ß į	Š.	/	コ	ン	۲	ø	_	n i	X)			
	-		-		-	-			-		-	 	 	-	-			-			-	-	-	_	_	-	_				-	-	
i	Ä	炎	澗			実	施	B4	2														O		5	7							
ż	Ä	炎	剤			夹	牐	64	3														0		7	5							
1		康	食	漏		実	施	B	в														0		6	5							
1	ā	凄	食	띪		実	Ŗ.	M	7														0		5	8							
f	建	康	食	協		实	絁	Ø	8														0	•	7	4			•				
		_	_		_	_	_	_	_	_	_	 	 	_	_		_		_			_	_	-	_	_	_	_	_			_	

フロントページの続き

 (51) Int. Cl. 6
 識別記号
 庁内整理番号
 F I
 技術表示箇所

 A 6 1 K
 31/24
 9455-4C

 31/60
 31/70